

特許庁長官 斎

1. 発明の名称

住 所

氏 名

6855 44 (はか 1 名)

3. 特許出願人

大阪市東区平野町 3 丁目35 番地 吉富製薬株式会社 代表者 田 坂 元 祐

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区平野町3丁目35番地

吉窩製薬株式会社内

5. 添付書類の目録

## 19 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 51-131875

43公開日 昭51. (1976) 11. 16

50-56475 ②特願昭

22出願日 昭の(1976) ケーノ2

審査請求

未請求

(全4頁)

庁内整理番号

5921 44

7043 44

5921 44

52日本分類

16 E363 30 4133,21

30 H111.5

30 HIII

(51) Int. C12.

CO70403/0411 A61k 31/419 (c070403/04 C070203/14

CO10235/26)

を特徴とする、一般式

1. 発明の名称

新規なピロリジン誘導体の製造法

2. 特許請求の範囲

一股式

。 p.2 で表わされる甚を示す。 ことでAは低級アルキレンを、R.I. R2は同一 または異なる任歓アルキルを示すか、あるいは R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>は隣接する窒素原子とともに複素環を 形成する基を示す。〕 で失わされる化台物を脱ペンジル反応に付すこと

〔式中Rは前記と同義。〕

で表わされるピロリジン誘導体の製造法。

1. 発明の群細な説明

本発明は、一般式

[式中RはH、低級アルキル、アラルキル、アリ ールまたはー $A-B < \frac{R^1}{R^2}$  で安わされる基を示す。 ととでAは低級アルキレンを、R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup>は同一 または異なる低級アルキルを示すか、あるいは R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup>は隣接する窒素原子とともに複素環を

形成する基を示す。〕

で表わされる所規なビロリジン誘導体の製造法に関する。

上配の定義において、より具体的には、低級ア
ルキルとはメチル、エチル、プロビル、イソプロ
ビル、プチル、イソプチル、第二プチル、第三プ
チルなどを、アラルキルとはペンジル、フエネチ
ル、αーメチルペンジルなどを、アリールとはフ
エニルなどを、低級アルキレンとはエチレン、プ
ロビレン、トリメチレン、1ーメチルトリメチレ
ン、2ーメチルトリメチレンなどを、複葉環とは
ピロリジン、ピペリジン、4ーメチルピペラジン、
4ー(2ーヒドロキシエチル)ピペラジン、モル
ホリンなどを示す。

一般式(I)の化合物は、本発明に従って、一 般式

水素化ホウ素カリウム、"ギ酸、ホルマリンなど) による脱ペンジル反応。

たとえば、市販の5~20%パラジウム活性炭を用いる場合には、次の反応条件下に炭ペンジル 反応は実施される。

反応圧力:常圧

水类泵:水类

反応益度:室巖ないし100℃の範囲

反応咨集:水、アルコール(メタノール、エタノ

ール、プロパノール、イソプロパノ

ルなど)、エーテル(ジエチルエーテ

ル、テトラヒドロフランジオキサンな

ど)、酢酸などの単一あるいは配合溶

煤

幀媒使用量:原料の数%~数十%(重量)

反応時間: 数時間~数十時間

〔式中Rは前記と同義。〕

で表わされる化合物を脱ペンジル反応に付すこと ・ により製造される。

本発明でいう説ペンジル反応とは、それ自体は 常法である次の反応を包含する。

(イ)金属酸喋(ラネーニンケル、ハラジタム酸煤、 白金酸煤などであり、これらは、活性炭、セライト、炭酸ハリウム、絹などの担体に吸着させた形 紙で用いてもよく、また酸化物、ハロゲン化物な どのような化合物として用いてもよい)を用いる 常任または加圧下の水素化反応(水素顔としては、 気体水素、ヒドラジン、水素化ホウ素ナトリウム、

(ロハログン化シアン ( たとえばプロムシアン ) に よる成ペンジル反応。

いペンセン、トルエンなどの容襲中、一般式(I)
の化合物に、アルコキシカルボニルクロリドある
いはペンジルオキシカルボニルクロリドを反応さ
せて、一般式

(式中Rは耐配と同義を、単はアルキル(メチル、 エチル、イソプチルなど)またはペンジルを示す。] で扱わされる化合物とし、ついで化合物(狙)を 酸またはアルカリにより加木分解するか、あるい はヒドラジンにより分解するか、あるいは早がペ ンジルの場合には、(I)で述べた水素化反応により、 またはハロゲン化水素酸、(臭化水素酸、ヨタ化水 素酸など)で処理することにより、目的化合物(I) に導く方法。

なお、(1)の場合には、一般式(I)の原料化合物は 塩酸塩、硫酸塩、しゆう酸塩、マレイン酸塩、酢 酸塩などの塩の形で用いてもよい。

かくして得られる一般式(I)の化合物かよびその 塩は、たとえば鎮痛作用、中枢神経作用などを育 し、医薬として、また医薬品の中間体として有用 である。

以下に実施側を示して、本発明を具体的に説明

ンズイミグソリンー2ーオン・塩酸塩10.8gが 付られる。酸点142~147℃。イソブロパノ ールから再結晶すると、酸点145~147℃を 示す。

#### 実施例 2.

1-(1-ペンジルー3-ビロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン7.3 gを80%エタノール250 Wに加え、濃塩酸を加えて塩酸塩としたのち、5%パラジウム炭素20gを加え、60~70℃で、溶圧下、水業中で5時間かくはんした。反応液を濃縮した。段留物を水200 Wに溶解し、重炭酸ナトリウムで中和した。水陽をクロロホルム50 Wで1回抽出したのち、水腸を完全に減圧下透縮する。換留物をイソプロパノール100 Wで熱時3回抽出する。室温に一夜放躍し、四週し、優縮すると、痰カツ色アメ状物40gを

特開 昭51- 131875 (3) するが、本発明の範囲はとれらのみに限定される のではない。

#### 夹施例 1.

1ーペンジルー3ー(1ーペンジルー3ーピロリジニル)ペンズイミダゾリンー2ーオン160 gを80%エタノール150 Wに加え、優塩酸を加えて塩酸塩としたのち、5%パラジウム炭業
30gを加え、60~70でで、常圧下、水素中で3時間かくはんした。反応液を口造し、濃縮した。残留物を水200 Wに溶解し、20%水酸化・ナトリウム水溶液でアルカリ性とし、分離する油状物をペンゼン100 Wで3回油出する。有機層を合せて芒硝で成水後減圧下に濃縮する。後留する炭黄油状物(12g)を酢酸エチル500 Wに溶解し、計算量のエタノール塩酸を加えると、無色の1ーペンジルー3ー(3ーピロリジニル)ペ

得る。本品に酢酸エチル少量を加えると結晶化する。イソプロビルエーテル100世でよく洗い、ロ取すると、簡点109~111℃の無色結晶状の1~(3~ピロリジニル)ペンズイミダゾリン~2~オン3.7gが付られる。本品を熱酢酸エチルにとかし、しゆう酸な溶解した酢酸エチルを加えると、しゆう酸塩が沈殿する。酸点214~215(分解)の無色結晶。イソプロパノールから再結晶すると、触点222~223℃(分解)を示した。

間様にして次の化合物が得られる。

◎1-ノチル-3-(3-ピロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン、塩酸塩の融点206~

③1-フェニル-3-(3-ピロリジニル)ペンズイミダソリン-2-オン、塩酸塩の触点208

ピロリジニル)ペンズイミダゾリンー2ーオン、

代理人弁理士 高宮坡

◎1−フエネチル−3−(3−ピロリジニル)べ

ンズイミダソリンー 2 ーオン、

◎1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-(

3ーピロリジニル)ペンズイミダゾリンー2ーオ

ン、

⑥1-(2-ジメチルアミノエチル)-3-(3

-ピロリジニル)ペンズイミダゾリン・2ーオン、

◎1−(3−モルホリノプロピル)−3−(3−

ピロリジニル ) ペンズイミダゾリンー 2 ーオン、

◎1-[2-{1-(2-ヒドロキシエチル)-

[ーピペラジニル]エチル]ー3ー(3ーピロリ

ジェル)ペンズイミダソリン-2-オン、

◎1-[3-(4-メチル-1-ピペラジニル)

プロピル]ー3ー(3ーピロリジニル)ペンズイ

ミダゾリンー2ーオン

### 6. 前記以外の発明者

ナカッ シカイプダカミミヤ ナガ

住 所 大分県中津市大字上宮永 980 番地の 5

シロ キ マザ ミ 氏名 白 木 政 巳